This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-152533

(43)Date of publication of application: 08.06.1999

(51)Int.CI. C22C 19/00
C22C 1/00
C22F 1/00
C22F 1/00
C22F 1/00
C22F 1/10
C22F 1/10
H01M 4/38

(21)Application number: 09-318760

(22)Date of filing:

19.11.1997

(71)Applicant:

MITSUI MINING & SMELTING CO LTD

(72)Inventor:

YASUDA KIYOTAKA HIRAYAMA SHIGEO SAKAI MINORU UCHIYAMA AKIRA SAKAGUCHI YOSHIKI

NAKAYAMA SHIGEKI

(54) HYDROGEN STORAGE ALLOY AND ITS PRODUCTION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a hydrogen storage alloy excellent in pulverizability and hydrogen occluding characteristics by specifying the lattice length of the (c) axis of an AB5 type hydrogen storage alloy with a CaCu5 type crystal structure composed of Mm, Ni, Mn, Al, Co and Cu in specified ratios.

SOLUTION: Relating to an AB5 type hydrogen storage alloy with a CaCu type crystal structure expressed by the general formula of MnNiaMnbAlcCodCue (in the formula, Mm denotes misch metal, $3.9 \le a \le 4.0$, $0.35 \le b \le 0.50$, $0.25 \le c \le 0.4$, $0.3 \le d \le 0.5$, $0.05 \le e \le 0.3$ and $5.15 \le a + b + c + d + e \le 5.35$), the lattice length of the (c) axis is regulated to 406.2 to 406.9 pm. Further, this hydrogen storage alloy is produced preferably by heating and melting a hydrogen storage alloy raw material, casting it at 1430 to 1550° C and executing heat treatment at 1060 to 1100° C for 3 to 6 hr. In this way, the hydrogen storage alloy good in initial activity though the content of Co is extremely small is obtd. at a low production cost.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

21.07.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3114677

[Date of registration]

29.09.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-152533

(43)公開日 平成11年(1999)6月8日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号		FΙ						
C 2 2 C	19/00			C 2	2 C	19/00		F		
	1/00					1/00		N		
C 2 2 F	1/00	6 4 1		C 2	2 F	1/00		641A		
		681						681		
		691						691B		
			審査請求	未請求	龍家	項の数7	OL	(全 6 頁)	最終	ぼに続く
(21)出願番号		特願平9-318760		(71)	出願人	000006	S183			
			三井金			風鉱業株式会社				
(22)出願日		平成9年(1997)11月19日				東京都	品川区	大崎1丁目11	番1号	
				(72)	発明者	女田 女田	清隆			
						広島県	竹原市	塩町1丁目5	番1号	三井金
						属鉱業	株式会	社電池材料研	究所内	
•				(72)	発明者	章 平山	成生			
						広島県	竹原市:	塩町1丁目5	番1号	三井金
						属鉱業	株式会	社電池材料研	究所内	
				(72)	発明者	酒井	実			
			•			広島県	.竹原市:	塩町1丁目5	番1号	三井金
						属鉱業	株式会	社電池材料研	究所内	
				(74)	代理人	、 弁理士	羽鳥	修		
									最終員	ぼに続く

(54) 【発明の名称】 水素吸蔵合金及びその製造方法

(57) 【要約】

【課題】 コバルトの含有割合を極めて少なくすることによって製造コストを低減し、かつ微粉化特性及び水素 吸蔵特性に優れると共に、良好な初期特性を有する水素 吸蔵合金及びその製造方法を提供する。

【解决手段】 一般式

MmN i $_a$ Mn $_b$ A l $_c$ C O $_d$ C u $_e$ (式中、Mmはミッシュメタル、3.9 \le a \le 4.0、0.35 \le b \le 0.50、0.25 \le c \le 0.4、0.3 \le d \le 0.5、0.05 \le e \le 0.3、5.15 \le a + b + c + d + e \le 5.35) で表されるC a C u $_5$ 型の結晶構造を有するA B $_5$ 型水素吸蔵合金であって、c 軸の格子長が406.2 pm以

上であることを特徴とする水素吸蔵合金。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

MmNia Mnh Alc Cod Cue

(式中、Mmはミッシュメタル、3. 9 \leq a \leq 4. 0、0. 35 \leq b \leq 0. 50、0. 25 \leq c \leq 0. 4、0. 3 \leq d \leq 0. 5、0. 05 \leq e \leq 0. 3、5. 15 \leq a + b + c + d + e \leq 5. 35)

で表される $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型水素吸蔵合金であって、

c 軸の格子長が406.2 pm以上であることを特徴とする水素吸蔵合金。

【請求項2】 上記 c 軸の格子長が406.2~406.9 pmである請求項1に記載の水素吸蔵合金。

【請求項3】 上記一般式において、a+b+c+d+eが5. $15\sim5$. 25未満であり、上記 c 軸の格子長が406. $2\sim406$. 5 pm未満である請求項1に記載の水素吸蔵合金。

【請求項4】 上記一般式において、a+b+c+d+eが5. $25\sim5$. 35であり、上記c軸の格子長が406. $5\sim4$ 06. 9pmである請求項1に記載の水素吸蔵合金。

【請求項 5 】 水素吸蔵合金原料を加熱溶解し、これを 鋳造した後、不活性ガス雰囲気中で熱処理し、下記一般 式で表される $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型 水素吸蔵合金を製造する方法であって、該鋳造温度が 1 350~1550℃、該熱処理条件が 1020~110 0℃、 3~6 時間であることを特徴とする水素吸蔵合金 の製造方法。

一般式

MmNia Mnh Alc Cod Cue

(式中、Mmはミッシュメタル、3. 9 \leq a \leq 4. 0、0. 35 \leq b \leq 0. 50、0. 25 \leq c \leq 0. 4、0. 3 \leq d \leq 0. 5、0. 05 \leq e \leq 0. 3、5. 15 \leq a + b + c + d + e \leq 5. 35)

【請求項6】 上記一般式において、a+b+c+d+eが5. $15\sim5$. 25未満であり、上記鋳造温度が $1350\sim1530$ ℃、該熱処理条件が $1040\sim108$ 0℃、 $3\sim6$ 時間である請求項5に記載の水素吸蔵合金の製造方法。

【請求項7】 上記一般式において、a+b+c+d+eが5. $25\sim5$. 35であり、上記鋳造温度が1430~1550℃、該熱処理条件が $1060\sim1100$ ℃、 $3\sim6$ 時間である請求項5に記載の水素吸蔵合金の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、水素吸蔵合金及び その製造方法に関し、詳しくは合金中のコバルトの含有 割合を極めて少なくしつつ、微粉化特性及び水素吸蔵特 性(PCT特性)に優れ、しかも初期活性が良好な水素 吸蔵合金及びその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】近年、ニッケルーカドミウム蓄電池に代わる高容量アルカリ蓄電池として、水素吸蔵合金を負極に用いたニッケルー水素蓄電池が注目されている。この水素吸蔵合金は、現在では希土類系の混合物であるMm(ミッシュメタル)とNi、Al、Mn、Coとの5元素の水素吸蔵合金が汎用されている。

【0003】このMm-Ni-Mn-Al-Co合金は、La系のそれに比べて比較的安価な材料で負極を構成でき、サイクル寿命が長く、過充電時の発生ガスによる内圧上昇が少ない密閉形ニッケル水素蓄電池を得ることができることから、電極材料として広く用いられている。

【0004】現在用いられているMm-Ni-Mn-Al-Co合金は、合金の微粉化を抑制してサイクル寿命を長くしているが、一般的にこの微粉化抑制のためには10重量%程度のCo(原子比で0.6~1.0)を必要とすることが知られている。また、優れた水素吸蔵特性及び耐食性を得るためにも一定量のCoの含有は必要とされている。

【0005】しかしながら、Coの含有率が高いとそれだけ原料コストが高くなり、原料コストの面から問題視されている。特に、電気自動車用電源(EV:Electric vihicle)等の大型電池への適用やニッケルー水素蓄電池のさらなる市場の増大に対しては、原料コストは、電極負極材料の選定において大きな割合を占め、このことが問題となっていた。

【0006】このような問題を解決するために、特開平9-213319号公報には、Mm-Ni-Mn-Al-Co系合金の組成を変化させ、これにさらに少量の1元素を加えることが提案されている。同公報に記載の水素吸蔵合金粉末を負極に用いることによって、Coが少量にもかかわらず、合金の微粉化による負極の劣化を一定限度抑制し、電池のサイクル寿命が長くすることができる

【0007】しかるに、同公報に開示の水素吸蔵合金を 用いた場合には、安定した良好な初期特性が得られない という問題がある。また、微粉化特性及び水素吸蔵特性 も必ずしも満足し得るものではない。

【0008】従って、本発明の目的は、コバルトの含有割合を極めて少なくすることによって製造コストを低減し、かつ微粉化特性及び水素吸蔵特性に優れると共に、良好な初期特性を有する水素吸蔵合金及びその製造方法を提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者等は種々の研究を重ねた結果、AB₅型合金組成を特定の非化学量論組成(Bサイトリッチ)とし、かつ c軸が一定範囲にある

が図れない。



水素吸蔵合金によって、上記目的を達成し得ることを知 見した。また、このような水素吸蔵合金は、上記特定の 組成において、鋳造温度と熱処理条件とが一定の関係に ある場合に得られることを見い出した。

【0010】本発明は、上記知見に基づきなされたもので、一般式

MmNia Mnb Alc Cod Cue

(式中、Mmはミッシュメタル、3. 9 \leq a \leq 4. 0、0. 35 \leq b \leq 0. 50、0. 25 \leq c \leq 0. 4、0. 3 \leq d \leq 0. 5、0. 05 \leq e \leq 0. 3、5. 15 \leq a + b + c + d + e \leq 5. 35)

で表される $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型水素吸蔵合金であって、c 軸の格子長が $406.2 \sim 406.9$ pmであることを特徴とする水素吸蔵合金を提供するものである。

【0011】また、本発明は、本発明の水素吸蔵合金の好ましい製造方法として、水素吸蔵合金原料を加熱溶解し、これを鋳造した後、不活性ガス雰囲気中で熱処理し、下記一般式で表される $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型水素吸蔵合金を製造する方法であって、該鋳造温度が $1350\sim1550$ ℃、該熱処理条件が $1020\sim1100$ ℃、 $3\sim6$ 時間であることを特徴とする水素吸蔵合金の製造方法を提供するものである。

一般式

MmN i $_a$ Mn $_b$ A l $_c$ C O $_d$ C u $_e$ (式中、Mmはミッシュメタル、3.9 \le a \le 4.0、0.35 \le b \le 0.50、0.25 \le c \le 0.4、0.3 \le d \le 0.5、0.05 \le e \le 0.3、5.15 \le a + b + c + d + e \le 5.35)

[0012]

【発明の実施の形態】本発明の水素吸蔵合金は、一般式 MmNia Mnh Alc Cod Cue

(式中、Mmはミッシュメタル、3. 9 \leq a \leq 4. 0、0. 35 \leq b \leq 0. 50、0. 25 \leq c \leq 0. 4、0. 3 \leq d \leq 0. 5、0. 05 \leq e \leq 0. 3、5. 15 \leq a + b + c + d + e \leq 5. 35)

で表される $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型水素吸蔵合金である。

【0013】ここで、MmはLa、Ce、Pr、Nd、Sm等の希土類系の混合物であるミッシュメタルである。また、この水素吸蔵合金は、 $CaCu_5$ 型の結晶構造を有する AB_5 型水素吸蔵合金で、 $AB_{5.15}$ ~ $AB_{5.35}$ のBサイトリッチの非化学量論組成である。

【0014】この水素吸蔵合金において、 $Ni_aMn_bAl_cCo_dCu_e$ の組成割合(原子比)は、下記の関係を有するものである。すなわち、Niの割合は3.9 $\le a \le 4$.0であり、Mnの割合は0.35 $\le b \le 0$.50であり、Alの割合は0.25 $\le c \le 0$.4であり、Coの割合は0.3 $\le d \le 0$.5であり、Cuの割合は0.05 $\le e \le 0$.3であり、かつa+b+c+d

+eが5.15~5.35の範囲にある。

【0015】上記のように、Ni0割合aは3.9~4.0であり、aが3.9未満では水素吸蔵量が損なわれ、4.0を超えると単相化せず微粉化や寿命特性劣化が認められる。

【0016】Mnの割合りは0.35~0.50であり、bが0.35未満ではプラトー圧力が高くなり、かつ水素吸蔵量が損なわれ、0.50を超えると合金の腐食が激しくなり、合金の早期劣化が認められる。

【0017】A1の割合cは0.25~0.4であり、cが0.25未満では水素吸蔵合金放出圧力であるプラトー圧力が高くなり、充放電のエネルギー効率が悪くなり、0.4を超えると水素吸蔵量が少なくなる。

【0018】Coの割合dは0.3~0.5であり、dが0.3未満では水素吸蔵特性や微粉化特性に劣り、0.5を超えるとCoの割合が多くなり、コストの低減

【0019】 Cuの割合 eは $0.05\sim0.3$ であり、eが0.05未満では微粉化特性の向上は見られず、0.3を超えると水素吸蔵特性が損なわれ、またCuが析出する場合が生じる。

【0020】 a + b + c + d + e (以下、場合によって x と総称する) は5.15~5.35であり、xが5.15未満では電池寿命や微粉化特性が損なわれ、5.35を超えた場合には、水素吸蔵特性が損なわれる。 【0021】本発明の水素吸蔵合金は、c 軸の格子長が406.2 pm以上、好ましくは406.2~406.9 pmである。c 軸の格子長が406.2 pm未満で

は、微粉化特性に劣るのみならず、初期特性(相対磁化率)も低下する。また、406.9pmを超えるような水素吸蔵合金は、製造において困難性が伴うし、水素吸蔵量の大幅な減少を伴う。

【0022】この水素吸蔵合金のc軸の格子長は、a+b+c+d+e(x)の値によって好ましい値が存在し、xが5. $15\sim5$. 25未満の時は、c 軸の格子長は好ましくは406. $2\sim406$. 5 pm未満であり、xが5. $25\sim5$. 35 の時は、c 軸の格子長は好ましくは406. $5\sim406$. 9 pmである。

【0023】 さらに、本発明の水素吸蔵合金のa軸の格子長は、特に限定されないが、一般には $500.3\sim501.0$ pmである。

【0024】次に、本発明の水素吸蔵合金の製造方法について説明する。先ず、上記で示したような合金組成となるように、水素吸蔵合金原料を秤量、混合し、例えば誘導加熱による高周波加熱溶解炉を用いて、上記水素吸蔵合金原料を溶解して溶湯となす、これを鋳型、例えば水冷型の鋳型に流し込んで水素吸蔵合金を1350~1550℃で鋳造する。

【0025】次に、得られた水素吸蔵合金を不活性ガス 雰囲気中、例えばアルゴンガス中で熱処理する。熱処理 条件は1020~1100℃、3~6時間である。このような熱処理を行うのは、鋳造された合金の組織には通常Mn主体の微細な粒界偏析が認められるが、これを加熱することによって均質化するためである。

【0026】これら鋳造温度及び熱処理温度も、a+b+c+d+e(x)の値によって好ましい値が存在し、xが5.15~5.25未満の時は、鋳造温度は好ましくは1350~1530 $^{\circ}$ 、熱処理温度は好ましくは1040~1080 $^{\circ}$ であり、xが5.25~5.35の時は、鋳造温度は好ましくは1430~1550 $^{\circ}$ 、熱処理温度は好ましくは1060~1100 $^{\circ}$ である。

【0027】このようにして、コバルトの含有割合を低減したにも拘わらず、微粉化特性及び水素吸蔵特性に優れると共に、良好な初期特性を有する水素吸蔵合金が得られる。

【0028】この水素吸蔵合金は、粗粉砕、微粉砕後、アルカリ蓄電池の負極として好適に用いられる。かかるアルカリ蓄電池は、初期特性が良好で、合金の微粉化による負極の劣化が抑制され、サイクル寿命が長いものとなる。

[0029]

【実施例】以下、本発明を実施例等に基づき具体的に説明する。

【0030】 [実施例 $1-1\sim1-3$ 及び比較例 $1-1\sim1-4$] Mm、Al、Mn、Co、Ni及びCuを合金組成でMmAl0.3 Mn0.45Co0.4 Ni3.95Cu0.1 (x=5.20) になるように、各水素吸蔵合金原料を秤量、混合し、その混合物をルツボに入れて高周波溶解炉に固定し、 $10^{-4}\sim10^{-5}$ Torrまで真空状態にした後、アルゴンガス雰囲気中で加熱溶解した後、水冷式銅鋳型に流し込み、1520℃で鋳造を行い、合金を得た。更に、この合金をアルゴンガス雰囲気中で、表1に示す条件で熱処理を行い、水素吸蔵合金を得た。なお、比較例1-1は熱処理を行わなかった。

【0031】 [実施例 $2-1\sim2-4$ 及び比較例 $2-1\sim2-3$] 鋳造温度を1430 ℃とし、かつ表1に示す条件で熱処理を行った以外は、実施例1-1 と同様にして水素吸蔵合金を得た。なお、比較例2-1 は熱処理を行わなかった。

【0032】 [実施例 $3-1\sim3-4$ 及び比較例 $3-1\sim3-3$] 鋳造温度を1350 \mathbb{C} とし、かつ表1 に示す条件で熱処理を行った以外は、実施例1-1 と同様にして水素吸蔵合金を得た。なお、比較例3-1 は熱処理を行わなかった。

【0033】 [比較例4~6] 鋳造温度を表1に示す温度とし、かつ熱処理条件を1060℃、3時間とした以外は、実施例1-1と同様にして水素吸蔵合金を得た。 【0034】 [実施例7-1~7-3及び比較例7-1] Mm、A1、Mn、Co、Ni及びCuを合金組成 でMm ($Al_{0.3}$ $Mn_{0.45}Co_{0.4}$ $Ni_{3.95}Cu_{0.1}$) $_y$ (y=1.03 $_x=5.35$) になるように、各水素吸蔵合金原料を秤量、混合し、その混合物をルツボに入れて高周波溶解炉に固定し、 $10^{-4}\sim10^{-5}Torr$ まで真空状態にした後、アルゴンガス雰囲気中で加熱溶解した後、水冷式鋼鋳型に流し込み、1380℃で鋳造を行い、合金を得た。更に、この合金をアルゴンガス雰囲気中で、表2に示す条件で熱処理を行い、水素吸蔵合金を得た。

【0035】 [実施例8-1~8-4及び比較例8-1] 鋳造温度を1460℃とし、かつ表2に示す条件で熱処理を行った以外は、実施例7-1と同様にして水素吸蔵合金を得た。

【0036】 [実施例9~12及び比較例9~10] 合金組成を、それぞれMm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=0.97、x=5.05) (比較例9)、Mm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=0.98、x=5.10) (比較例10)、Mm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=0.99、x=5.15) (実施例9)、Mm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=1.01、x=5.25) (実施例10)、Mm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=1.02、x=5.30) (実施例11)、Mm(Al $_{0.3}$ Mn $_{0.45}$ Co $_{0.4}$ N i $_{3.95}$ Cu $_{0.1}$) y (y=1.02、x=5.30) (実施例12) とした以外は、実施例2-2と同様にして水素吸蔵合金を得た。

【0037】 [特性評価] 実施例及び比較例で得られた水素吸蔵合金について、下記に示す方法によってPCT容量、相対磁化率及び微粉化残存率を測定した。そして、これら実施例及び比較例の評価は、従来のCol0重量%含有水素吸蔵合金のPCT容量が0.82~0.83、微粉化残存率が0.90~0.91であるので、この値を基に判断した。結果を表1~2示す。

【0038】<PCT容量>45℃で測定した吸蔵特性から計算した。H/M:0~0.5MPa

【0039】 <相対磁化率>水素吸蔵合金を粉砕して粉末とし、このものを表面処理して残Ni、Coに起因する磁化を測定し、上記Col0重量%含有水素吸蔵合金粉末の磁化に対する比で計算した。

【0040】 <微粉化残存率>PCT装置で、30barの水素ガスを粒度22~35ミクロンに調整した水素吸蔵合金に導入し、その後脱蔵廃棄する処理を10回繰り返した後、サイクル試験前の平均粒度に対するサイクル試験後の平均粒度の比で計算した。

[0041]

【表1】

_	
Ţ	"

実施例	统治温度	熱 処 理	PCT容量	格子長	格子長	相対	
比較例	(3)	(H) – (T)	/H/M	(a/pm)	(c/pm)	磁化率	残存率 (%)
比較例1-1	1520	-	0.750	5 0 1. 2	4 0 5. 4	0.60	7 1
比較的1-2	1520	1000-3H	0.830	5 0 1. 1	4 0 5. 6	0.69	7 8
実施別 1-1	1520	1020-3H	0.823	5 0 0. 9	406.2	0.81	9 1
実施列 1-2	1520	1060-3H	0.824	500.9	4 0 6. 3	0.82	9 3
実施例 1-3	1520	1080-3H	0.823	5 0 0. 9	406.3	0.81	9 2
比較初11-3	1520	1100-3H	0.822	5 0 1. 0	4 0 6. 1	0.75	8 4
比較到1-4	1520	1100-6H	0.821	50 I. l	4 0 6. t	0.74	8 0
比较到2-1	1430	_	0.745	5 O 1. I	405.5	0.60	74
比较到2-2	1430	1000-3H	0.823	501.2	405.7	0.69	80
実施例2-1	1430	1020-3H	0.811	5 0 1.0	406.3	0.86	93
実施例 2-2	1430	1060-3H	0.818	5 0 0.9	406.3	0.82	9 4
実施例 2-3	1430	1080-3H	0.815	500.9	406.2	0.81	90
比較例2-3	1430	1100-3H	-0.810	5 0 0. 9	406.1	0.75	8 0
実施例2-4	1430	1100-6H	0.813	5 0 0.8	406.2	0.74	8 l
比較例3-1	1350	_	0.740	501.1	4 0 5. 2	0.58	7 2
比較例3-2	1350	1000-3H	0.817	501.2	4 0 5. 8	0.67	81
比較例 3-3	1350	1020-3H	0.812	501.0	4 0 6. 1	0.69	90
実施例 3-1	1350	1060-3H	0.811	5 0 0. 7	4 0 6. 2	0.8 L	91
実施例 3-2	1350	1080-3H	0.812	5 0 0. 8	4 0 6. 2	0.81	91
実施例 3-3	1350	1100-3H	0.814	501.0	4 0 6. 3	0.83	93
実施例 3-4	1350	1100-6H	0.812	5 0 1.0	4 0 6. 3	0.85	9 4
比較例4	1550	1060-3H	0.810	5 0 1. 0	4 0 5. 9	0.68	78
比較例5	1300	1060-3H	0.817	5 0 0.9	4 0 6. 2	0.77	8 5
比较列6	1250	1060-3H	0.820	501.2	4 0 6. 1	0.70	7 6

[0042]

【表2】

	鋳造温度	ABx	熱処理	PCT容量	格子長	格子長	祖,対	SWE'HL
	(°C)		(C) - (H)	/H/M	(a/pm)	(c/pm)	磁化率	96
実施例7-1	1380	5. 3 5	1060-6H	0.83	5 0 1.0	406.2	0.66	6 6
実施例 7-2	1380	5. 3 5	1080-6H	0. 8 2	5 0 0.9	406.4	0.69	78
実施例 7-3	1380	5. 3 5	1100-6H	0.82	5 0 0.9	406.4	0.76	87
比較例 7-1	1380	5. 3 5	1120-6H	0.81	5 0 1. 1	4 0 5. 8	0.71	88
実施例8-1	1460	5. 3 5	1060-3H	0.80	5 0 0.7	406.3	0. 7 5	8 9
実施例 8-2	1460	5. 3 5	1080-6H	0.78	5 0 0.4	406.6	0.85	9 4
実施例 8-3	1460	5.35	1100-3H	0.78	5 0 0.4	406.6	0.87	9 6
実施例8-4	1460	5. 3 5	1100-6H	0.77	5 0 0.4	406.7	0.86	96
比較 列 8-1	1460	5.35	1120-6H	0.79	5 0 0.8	406.1	0.65	77
比較到9	1430	5.05	1060-3H	0.829	5 0 1.8	4 0 5. 9	0.82	8 1
比较到10	1430	5.10	1060-3H	0.825	5 0 1.6	406.1	0.82	8 7
実施例 9	1430	5.15	1060-3H	0.820	5 0 1. 3	4 0 6. 2	0.82	9 2
実施列10	1430	5.25	1060-3H	0.808	5 0 0. 5	4 0 6. 5	0.83	9 3
実施列11	1430	5. 3	1060-3H	0.82	5 0 0. 3	4 0 6. 8	0.84	9 1
実施到12	1430	5.35	1060-3H	0.81	5 0 0.7	4 0 6. 2	0.78	88

【0043】表 $1\sim2$ の結果から明らかなように、実施例は比較例よりもPCT容量、微粉化残存率が高く、従

来のCo10重量%含有水素吸蔵合金とほぼ同一水準にある。また、実施例は比較例よりも相対磁化率が高いた

め、初期特性に優れることが判る。

[0044]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の水素吸蔵 合金は、コバルトの含有割合が極めて少ないため製造コ ストが低減され、かつ微粉化特性及び水素吸蔵特性に優れると共に、良好な初期特性を有する。また、本発明の 製造方法によって、上記水素吸蔵合金が安定して、かつ 効率よく得られる。

フロントペー	-ジの続き				•		
(51) Int. Čl. (6	識別記号		FI			
C 2 2 F	1/00	6 9 1		C 2 2 F	1/00	6 9 1 C	
	1/10				1/10	Z	
H 0 1 M	4/38			H 0 1 M	4/38	Α	
(72)発明者	内山 朗			(72)発明者	坂口	善樹	
広島県竹原市塩町1丁目5番1号 三井金					広島県	具竹原市塩町1丁目5番1号	号 三井金
属鉱業株式会社電池材料研究所内					属鉱業	模株式会社電池材料研究所 [勺
				(72)発明者	中山	茂樹	
					埼玉県	県上尾市原市1333-2 三	井金属鉱業
					株式会	会社総合研究所内	